



**Wojewódzki Szpital
Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego**

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. 71/325-03-56 do 59; 71/326-13-27 do 31; sekretariat 71/395-74-26; fax 71/326-06-22



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wrocław, dnia 08.07.2021

PN 19/21 dostawa preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego wraz z osprzętem oraz mleka modyfikowane postępowanie

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Zadanie nr 1

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu pod Zadaniem nr 1 na: bezpłatne użyczenie 45 pomp na okres obowiązywania umowy, do stosowania enteralnego zarówno przy łóżku pacjenta jak i przenośnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

2 Pakiet 1 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety w butelce typu Optri. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie nr 4

- 1) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 1 dietę kompletną pod względem odżywczym normokaloryczną do postępowania dietetycznego w chorobie Leśniowskiego – Crohna, odpowiednią jako jedyne źródło pożywienia dla dzieci powyżej 5 roku życia, do podawania doustnego lub przez zgłębnik, wzbogaconą w cholinę, kwasy tłuszczowe MCT, białko 3,5g/100ml (14% kcal), proszek 400g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 2) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 2 dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego, niekompletny pod względem odżywczym, zawierający białka mleka. Wartość odżywcza pochodząca z białka to 97% kcal, węglowodanów- 1% kcal, tłuszczu- 2% kcal. Odpowiedni dla dorosłych i dzieci powyżej 3. roku życia, proszek 400g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 3) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 3 dietę normokaloryczną, bezresztkową, kompletną pod względem odżywczym. Jedynym źródłem białka są białka mleka krowiego (kazeina, białko serwatkowe). Min. 16% energii pochodzi z białka, 30% energii pochodzi z tłuszczu, a 54% energii pochodzi z węglowodanów. Zawiera 20% tłuszczu MCT. Osmolarność 239 mOsm/l. Produkt przeznaczony do podawania doustnego lub przez zgłębnik 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 4) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 4 dopuści Dieta normokaloryczna, bezresztkowa, kompletna pod względem odżywczym. Jedynym źródłem białka są białka mleka krowiego (kazeina, białko serwatkowe). Min. 16% energii pochodzi z białka, 30% energii pochodzi z tłuszczu, a 54% energii pochodzi z węglowodanów. Zawiera 20% tłuszczu MCT. Osmolarność 239

mOsmol/l. Produkt przeznaczony do podawania doustnego lub przez zgłębnik, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

5) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 5 dopuści Dieta normokaloryczna, kompletna pod względem odżywczym, z dodatkiem błonnika (50% rozpuszczalny, 50% nierozpuszczalny), kompletna pod względem odżywczym. Jedynym źródłem białka są białka mleka krowiego (kazeina, białko serwatkowe) – min 15% energii pochodzi z białka. Zawiera 20% tłuszczu MCT. Osmolarność 266 mOsmol/l. Produkt przeznaczony do podawania doustnego lub przez zgłębnik, 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

6) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 6 dopuści dietę normokaloryczną z dodatkiem błonnika (50% rozpuszczalny, 50% nierozpuszczalny), kompletną pod względem odżywczym. Jedynym źródłem białka są białka mleka krowiego (kazeina, białko serwatkowe) – min 15% energii pochodzi z białka. Zawiera 20% tłuszczu MCT. Osmolarność 266 mOsm/l. Produkt przeznaczony do podawania doustnego lub przez zgłębnik, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

7) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 7 dopuści dietę hiperkaloryczną powyżej 1,57 kcal/ml, kompletna pod względem odżywczym. Jedynym źródłem białka są białka mleka krowiego (kazeina, białko serwatkowe). Zawiera 20% tłuszczów MCT. Osmolarność 372 mOsm/l. Produkt przeznaczony do podawania doustnego lub przez zgłębnik, 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

8) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 11 dopuści dietę kompletną przeznaczoną dla dzieci powyżej 1 roku życia. Do podawania doustnego lub przez zgłębnik. Źródłem białka są wysokiej jakości białka mleka; tłuszczu – wysokooleinowy olej słonecznikowy, olej rzepakowy; węglowodanów – maltodekstryna 67% i sacharoza 18%. Trzy smaki do wyboru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

9) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 13 dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego, kompletny pod względem odżywczym płynna dieta peptydowa (peptydy z hydrolizowanych białek serwatkowych), normokaloryczna (100kcal/100ml), normobiałkowa (3g/100ml), bogata w kwasy tłuszczowe MCT (2,4g/100 ml), przeznaczona do stosowania powyżej 1 roku życia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

10) Czy zamawiający w zadaniu 4 pozycja 16 dopuści kompletną pod względem odżywczym doustną dietę odpowiednią dla dzieci od pierwszego dnia życia. W 100ml zawiera minimum 2,5g białka, 10g węglowodanów i 78mg L-argininy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie nr 12

Pakiet 12 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje, że zaoferowana dieta będzie dostępna w co najmniej dwóch smakach? Im większa dostępność smaków preparatu

doustnego, tym większy compliance pacjenta, co wpływa na skuteczność terapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie nr 14

Zamawiający w pakiecie 14 wyodrębnił 3 niezależne pozycje z różnymi oczekiwaniami co do ilości. Czy wobec tego Zamawiający oczekuje, że zostaną mu zaoferowane trzy różne produkty spełniające wymogi SWZ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga trzech różnych produktów spełniających wymogi SWZ, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Zadanie nr 15

Czy Zamawiający oczekuje, aby wyspecyfikowana dieta w proszku zawierała zarówno białko kazeinowe jak i serwatkowe? Ze względu na połączenie obu rodzajów białek dieta zapewnia pacjentowi szybki wzrost stężenia aminokwasów we krwi - co zapewnia serwatka, jak i stopniowe, lecz długotrwałe utrzymanie ich poziomu we krwi - za co odpowiada kazeina. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie nr 18

1) Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodnie z rozporządzeniem właściwego Ministra

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Strzykawką cewnikową 100 ml, ze stożkową końcówką usytuowaną centralnie, z 2 końcówkami luer do opcjonalnego użycia, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, czytelna, czarna, skala nominalna i gumowa blokada tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie nr 20

- 1) Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu żylnego o objętości wypełnienia 0,09ml z możliwością stosowania do 7 dni lub 350 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

- 2) Czy Zamawiający dopuści objętość do 0,09 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

- 3) Czy Zamawiający dopuści bezpieczne użycie do 7 dni lub do 100 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Zadanie nr 22

- 1) Czy strzykawki mają posiadać jałową zawartość i mają być stosowane do pracy w środowisku aseptycznym- część zewnętrzna mikrobiologicznie czysta (nie do stosowania w jałowym polu operacyjnym) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 2) Prosimy zamawiającego o odpowiedź czy oferowane strzykawki w pakiecie 22 mają posiadać okres ważności **nie** krótszy niż 24 miesiące

? Jest on istotny, gdyż określa się go poprzez badanie zmian wartości pH roztworu, występowania substancji lotnych i innych czynników kluczowych dla bezpieczeństwa podczas przepłukiwania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

3) Czy oferowane strzykawkę w pakiecie 22 mają posiadać rejestrację jako wyrób klasy III zawierający substancję leczniczą? Oznacza to, że fizjologiczny roztwór soli (podawany dożylnie) podlega ocenie przez właściwe organy odpowiednie dla leków, procedura ta jest pomijana przy niższej klasie rejestracji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

4) Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 22, aby była wymagana cecha : "ogranicznik tłoka strzykawkę uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawkę i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawkę do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzając drożność cewnika " - Jak w pierwotnym zapisie SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

5) Czy oferowane strzykawkę w pakiecie 22 mają posiadać graficzne oznaczenie strefy sterylnej na korpusie strzykawkę co użytkownikowi pozwala zweryfikować, tłok nie może przesuwać się poza przestrzeń sterylną strzykawkę. Odciągnięcie tłoka z powrotem poza jego wyjściową pozycję może spowodować skażenie roztworu. Może mieć ono miejsce podczas wstępnej aktywacji tłoka lub aspiracji w celu sprawdzenia drożności jeśli budowa strzykawkę na to pozwala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

6) Czy Zamawiający oczekuje strzykawkę w pakiecie 22 nie powodującej refluksu, oraz potwierdzenia, że „Budowa tłoka ma uniemożliwiać zwrotny napływ krwi do cewnika- reflux” w postaci ogólnie dostępnych materiałów marketingowych, promocyjnych produktu (nie oświadczeń)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 7) Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 22 oczekuje aby była wymagana cecha : “ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylna strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzając drożność cewnika “ - Jak w pierwotnym zapisie SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 8) Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki w pakiecie 22 były sterylizowane parową, co powoduje konieczność odblokowania tłoka i potwierdza właściwą sterylizację. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 9) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawek trzyczęściowych Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 10) Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawek trzyczęściowych Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % ma mieć zaznaczone miejsce uchwytu w celu otwarcia bez ryzyka skażenia znajdującej się wewnątrz strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 11) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie 48

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby igły tępe z filtrem były wyposażone w nasadkę w kolorze fioletowym/purpurowym w celu łatwego odróżnienia od igieł tępych bez filtra

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej w pakiecie 48 do pobierania leków z ampułekszkłanych ze szlifem 40 stopni ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści igły tępe do pobierania leków ze szlifem pod kątem 40 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie 49

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania bakteriobójczy opatrunek do mocowania podskórnych portów naczyniowych gdzie w minimalnym opakowaniu zbiorczym znajduje się 25 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

Zadanie 50

- 1) Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od

PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści przyrządy do transfuzji bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ

3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń krwi, transfuzji, komora kroplowa wolna PVC bez DEHP, 20 kropli/min z filtrem 200 mikronów, długość min. 90mm, Spike ABS igła ścięta jednostronnie /lancet. Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenia kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Kompatybilny z lipidami, objętość wypełnienia drenu 14ml, długość drenu 180mm, średnica wewnętrzna drenu 3mm, sterylizowane tlenkiem etylenu, złącze luer lock stałe. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od produkcji, bez gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe zgodnie SWZ.

4) Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6) Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz pogładowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7) Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zadanie

nr

58

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 58 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

2. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zadanie 60

Czy Zamawiający dopuści niejałowy dwuczęściowy plaster stabilizujący do drenów o anatomicznym, eliptycznym kształcie ze zwężeniem w jego środkowej części w rozmiarze 9cm x 4 cm, posiadający część mocowaną do skóry pacjenta wykonaną z samoprzylepnej włókniny oraz część mocującą dren zintegrowaną z częścią przyklejaną do skóry pacjenta z dodatkowym przylepcem (rzep oraz przylepne pole dla lepszej stabilizacji drenu, w opakowaniu papier-papier? Zdjęcie poglądowe poniżej.



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zadanie 61

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 61 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i

- biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
 - składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Zadanie 67

- 1) Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy z nieprzywierającym wkładem chłonnym, pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym, z trójstopniowym systemem aplikacji ułatwiającym precyzyjne i skuteczne założenie opatrunku, paroprzepuszczalny, wodoodporny, stanowiący barierę dla drobnoustrojów i bakterii minimalizując ryzyko infekcji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

- 2) Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy w rozmiarze 6cm x 7cm pakowany a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

- 3) Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy w rozmiarze 6cm x 7cm pakowany a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

- 4) Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy w rozmiarze 9cm x 10cm pakowany a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

- 5) Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy w rozmiarze 9cm x 15cm pakowany a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

- 6) Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy w rozmiarze 10cm x 20cm pakowany a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian Pkt. 10 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w Pkt. 14.2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji ora zamianę słów z „...od dnia zgłoszenia wady przez Zamawiającego” na „...od daty uznania reklamacji”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 11

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych

w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk zamawiający dopuszcza podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę, pozostałe z SWZ.

Pytanie 12

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, pozostałe z SWZ.

Do pkt 19 istotnych warunków umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z treści pkt 19 istotnych warunków umowy zobowiązania Wykonawcy do zagwarantowania realizacji zwiększonych zamówień w sytuacji przewidywanych braków produkcyjnych przedmiotu umowy, ponieważ Wykonawca uzależniony jest w takiej sytuacji od dostępności danego produktu na rynku? W zamian za to, prosimy o wprowadzenia postanowienia zgodnie, z którym Wykonawca, w opisywanej sytuacji, w miarę takich możliwości, będzie realizował zwiększone zamówienia wynikające z umowy zabezpieczające prawidłowe funkcjonowanie oddziałów szpitalnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Do pkt 20 istotnych warunków umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający dodaje do punktu 20 zdanie: Powyższe zapisy tego punktu nie mają zastosowania gdy niedostarczenie przedmiotu umowy przez Wykonawcę wynika ze zwłoki Zamawiającego w zapłacie za dostarczoną część przedmiotu umowy.

3. Do treści pkt 25 istotnych postanowień umowy prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia będzie odnajdywała uzasadnienie w obowiązujących normach prawnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ